PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-072426

(43)Date of publication of application: 27.03.1991

(51)Int.CI.

A61K 31/60 A61K 9/06

(21)Application number: 02-128261

(71)Applicant: TEIKOKU SEIYAKU KK

(22) Date of filing:

17.05.1990

(72)Inventor: IMAI KAZUHIRO

YAMAMURA HIDEO TSUCHIYA MASAO UTSU SONOKO

TSUKAMOTO YUKIE HANAOKA KAZUO

HIRAISHI SADAKO

ABE YUKIE MASAKI KEIJI

(30)Priority

Priority number: 40112599

Priority date: 18.05.1989

Priority country: JP

(54) ASPIRIN-CONTAINING OINTMENT COMPOSITION FOR THERAPY OF NEURALGIA (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an ointment composition having excellent percutaneous absorbing property and long-acting action by mixing base agent of ointment with aspirin, dissolving the agent of aspirin and occasionally further mixing absorption accelerator.

CONSTITUTION: A base agent of ointment, preferably mixture of mineral oil and polyethylene resin is mixed with 0.5-5wt.% aspirin as an active ingredient and 0.5-30wt.% dissolving agent of aspirin (e.g. diethylene glycol monoethyl ether, propylene carbonate or methyl ethyl ketone) to afford the objective composition. Furthermore, ≤20wt.% absorption accelerator such as oleic acid, sodium lauryl sulfate or dimethylformamide is mixed and the percutaneous absorbing property is more increased.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-72426

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)3月27日

A 61 K 31/60

AAQ

7252-4C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

②発明の名称 神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物

②特 顯 平2-128261

②出 顧 平2(1990)5月17日

優先権主張 @平1(1989)5月18日國日本(JP)⑩特願 平1-125994

70発 明 者 今 井

一洋

東京都世田谷区代田 6-15-18

@発明者 山村

秀 夫

東京都中央区日本橋浜町3-40-3

伽発明者 土屋

雅勇

東京都江戸川区西葛西1-15-6

@発明者 宇津

爾子 #

埼玉県富士見市西みずほ台 3-14-4 ホーリーグランド

みずほ台221

個発明者 塚本

幸恵

千葉県市川市平田 4 - 1 - 7 - 205

@発明者 花岡

一雄

東京都中野区上鷺宮 5 -22-6 香川県大川郡大内町三本松567番地

⑪出 顋 人 帝國製薬株式会社

四代 理 人 弁理士 植木 久一

最終頁に続く

明知 音

1. 発明の名称

神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 軟膏基剤に、有効成分としてのアスピリンが 0.5 ~5 重量%及びアスピリン溶解剤が 0.5 ~3 0 重量%の範囲を満足する様に配合されたものであることを特徴とする神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物。
- (2) 軟膏基剤に、有効成分としてのアスピリンが 0.5 ~ 5 重量 %、アスピリン溶解剤が 0.5 ~ 3 0 重量 %、並びに吸収促進剤が 2 0 重量 %以下含有されてなることを特徴とする神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は神経痛を治療するための軟膏組成物に 関するものであり、詳細には経皮吸収性及び作用 の持続性に優れた軟膏組成物に関するものであ る。 [従来の技術]

神経痛症状の一例として帯状痕疹後の神経痛を 代表的に取挙げて説明する。

帯状疱疹は水道ー帯状疱疹後のウィルス感染症であり、帯状に配列する発疹と末梢神経症状の合併を特徴とするものである。上配発疹は一定の知覚神経支配領域に沿った小水泡を形成して発現するものであり、神経症状は主として神経痛であり、まれに運動神経麻痺を伴うことがある。

上述の神経痛は皮疹発生後数日間に亘って強く 現われ、7~10日後には皮疹の消失に先立って おさまるが、皮疹治療後も後遺症としての神経痛 症状を呈することがある。この神経痛はときに数 年に亘ることがあり、その頻度は高齢者に高く、 40才以上では5%、60才以上ではほぼ全例に発 生を見ることが報告されている。

帯状痕療後の神経痛を治療する方法としては、 神経プロック法、薬物療法、電気刺激による鎮痛 法、或は冷凍法などが行なわれているが、いずれ も確実な方法とは貫えない。また薬物療法以外の 方法は自宅での実行ができない為通院治復に類ら さるを得ず、また薬物康法についても、効果の確 実性或は難治性神経病への適用といった面で検討 してみると極めて不十分であると言わざるを得な い。

[発明が解決しようとする課題]

本発明はこの様な事情に着目してなされたものであって、経皮吸収性が良いことによって難治性神経痛に対しても優れた鎮痛効果を発揮し、また作用の持続性が良いことによって長時間安定した鎮痛効果を発揮することのできる神経痛治療用軟膏組成物の提供を目的とするものである。

[課題を解決する為の手段]

上記目的を達成することのできた本発明の軟膏 組成物は、軟膏基剤に、有効成分としてのアスピ リンが 0.5 ~ 5 重量%(以下単に%と言う)及び アスピリン溶解剤が 0.5 ~ 3 0 %の範囲を満足す る様に配合されたことを要旨とするものであり、 必要であれば 2 0 %以下の範囲で吸収促進剤を併 用することが許される。

よって形成される軟膏基剤としてもっとも好ましいものを例示すると、鉱油にポリエチレン樹脂を配合したもの(日本スクイブ株式会社よりブラスチベース或は親水性ブラスチベースの商品名で販売されているもの)が挙げられる。尚ラノリンやワセリンは特に液状成分と併用しなくともそのままで十分に軟膏基剤として使用できる。

次に本発明に用いられるアスピリン溶解剤としては、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、皮酸プロピレン、燐酸トリブチル、燐酸トリオクチル、乳酸エチル、N.N-ジメチルアセトアミド、クロタミトン、サリチル酸エチレングリコール、メチルエチルケトンなどが挙げられ、これらは単独で、又は2種以上を併用することもできる。

本発明では治療効果を確実ならしめるため、軟育組成物全量に対して0.5~5%のアスピリンを配合しているため、これを軟膏基剤中に均一に分散させて経皮吸収の安定性および継続性を確保す

[作用]

本発明の軟膏組成物を構成する各成分について 説明すれば下記の通りである。

軟膏基剤としては以下に述べる固形成分と液状 成分を任意に配合したものが一般的に用いられ る。固形成分としては、硬化油、ワセリン、ミツ ロゥ、ラノリン、固形パラフィン、ステアリン 酸、モノステアリン酸グリセリン、トリミリスチ ン酸グリセリン、マイクロクリスタリンワック ス、セチルアルコール、ミリスチン酸セチル、更 には各種熱可塑性ポリマー(例えばポリエチレン 樹脂等)が例示され、一方液状成分としては各種 鉱油、アジピン酸ジイソプロピル、液状ラノリ ン、流動パラフィン、セパシン酸ジエチル、スク ワラン、スクワレン、パルミチン酸イソプロピ ル、ミリスチン酸イソプロピル、ジメチルオクタ ン酸ヘキシルデシル、ステアリン酸プチル、ミリ スチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソブ ロビル、ヒマシ油、トリカプロン酸グリセリン、 シリコン油等が示される。これらの組合わせに

る為には、前記アスピリン溶解剤の使用量を軟育 組成物全量に対して0.5 %以上、好ましくは1 % 以上であり、一方上限については3 0 %以下とす ることが望まれる。

上記碑成を採用することによって薬剤側からみ た作用効果の安定性が確保され本発明の目的が違 成されることとなったが、経皮吸収性を更に向上 させるという観点から、吸収促進剤を併用するこ とも本発明の範囲に含まれる。従って吸収促進剤 は微量であっても系中に存在する限りそれに見 合った効果を発揮するので、その配合下限量につ いては特にこれを設定しなければならない訳では ないが、好ましくは0.05%以上、更に好ましくは 0.1 %以上の配合によって吸収促進効果が顕著に 認められる。配合量の上限については、他剤との 相関により50%以下、好ましくは30%以下と することが推奨される。この様な吸収促進剤の代 表例を述べると、オレイン酸、ラウリル硫酸ナト リウム、ジメチルスルホオキシド、ジメチルホル ムアミド、N,N-ジメチル-m-トルアミド、

N. N-ジエチルーm-トルアミド、ポリソルベート 40.60.65.80 等が挙げられ、これらは単独で、又は2種以上を併用することもできる。

本発明の軟膏組成物は1日1~4回、1回1~ 20gを痛覚過敏部に塗布すれば良いが、対象疾 思は帯状痕疹後の神経痛に限らず、慢性関節炎を 始めとする種々の神経痛症状に利用できる。

[実施例]

実施例 1		
アスピリン	2	(g)
ジメチルアセトアミド	2	
N. N-ジエチルーmートルアミド	5	
硬化なたね油	3 0	
モノステアリン酸グリセリン	5	
ミリスチン酸イソプロピル	5 6	

150

100

夹施例 2

アスピリン	2	(g)
サリチル酸エチレングリコール	10	
オレイン酸	1	
硬化なたね油	10	
ステアリン酸	3 0	
モノステアリン酸グリセリン	5	
ミリスチン酸イソプロピル	3 2	
スクワラン	10	

夹族例 3

アスピリ	ע	2 (g)
ジメチル:	アセトアミド	2
硬化なた。	ね。油	3 0
モノステ:	アリン酸グリセリン	5
ミリスチ	ン酸イソプロピル	6 1

100 -

100

100

実施例 4

7	ス	۲	IJ	ン										1	(g)
燇	酸	۲	IJ	*	ク	F	ル							10	
ラ	ゥ	IJ	ル	碇	酸	ナ	۲	り	2	7	۵			5	
ワ	セ	ŋ	ン											8 4	
_		_		_	_			_	_	_			 		

実施例 5

アスピリン メチルエチルケトン 固形パラフィン ポリソルペート 8 0 マイクロクリスタリンワックス	-	(g)
固形パラフィン ポリソルペート 8 0		
ポリソルベート 8 0	2	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	20	
<i>マイクロクリフタリンロックァ</i>	5	
1176777777777	10	
アジピン酸ジイソプロピル	61	

100

100

実施例 6

7	ス	۲	IJ	ン									1	(8
炭	酸	ブ	ø	۲	ν	ン							3		
滇	助	バ	ラ	フ	4	ン	•					1	10		
ブ	7	ス	チ	ベ	_	ス							3		
ŧ۲	IJ	ソ	N	ベ	_	۱ 4	0						2		
_															

実施例7

7	ス	۲	IJ	ン						2	(g)
ジ	ェ	Ŧ	レ	ン	グリコ	r —	ル				
			ŧ	J	エチル	<i>,</i>	_	テル	V	4	
ラ	ゥ	y	N	硫	酸ナト	· y	ゥ	٨		2	
精	횣	ラ	J	IJ	ン					25	
白	色	ヮ	セ	IJ	ン					67	

実施例B

7	ス	۲	ŋ	ン										2	!	(g)	ı
熔	酸	۲	IJ	ブ	4	N								4			
扎	酸	エ	チ	ル										2	!		
#	ラ	シ	3	ッ	ø	ゥ								2 5			
バ	N	チ	£	ン	鵔	1	ソ	ブ	U	۲	ル			6 5			
9	ĸ	Ŧ	N	ス	N	朩	*	ŧ	シ	۴				2			

宴旅例 9

4	4/10	Ж	Ť											
7	ス	۲	ŋ	ン									2	(g)
硬	化	12	た	ħ	油								35	
ク	U	タ	3	۲	ン								2	
ŧ	J	ス	テ	7	り	ン	酸	1	IJ	セ	り	ン	5	
3	IJ	ス	チ	ン	酸	1	ソ	ブ	ø	۲	ル		5 6	

100

100

宴	施	例	1	0

アスピリン	2 (g)
クロタミトン	2
硬化なたね油	7.5
モノステアリン酸グリセリン	5
ミリスチン酸イソプロピル	69.5
ステアリン酸	14
	100

比較例1

アスピリン	2	(g)
ポリソルベート80	5	
ブラスチベース	9 3	

100

上記処法に基づいて実施例及び比較例の教育組成物を調製した。実施例1,2,4~10はアスピリンの他、軟膏基材、アスピリン溶解剤、吸収促進剤の全てを含むが、比較例1はアスピリン溶解剤を含まない点で本発明の要件を満足していない。尚実施例3は吸収促進剤を含まないがアスピリン溶解剤を含むので本発明の条件を満足してい

2 2 ppm 硫酸ゲンタマイシン

に接触させた。 1 , 2 , 4 , 8 時間目の夫々の級 街液を 2 0 μ 1 ずつサンブリングし、級街液中に 透過したアスピリン量を H P L C によって定量し た。

結果は第1図に示す通りであり、アスピリン透 過量は実施例1>実施例3>>比較例1であった。

[発明の効果]

本発明は上記の様に構成されているので、アスピリンが効果的に軽皮吸収されると共にその作用が長時間に亘って持続され、患部に塗布するだけですみやかに且つ長時間の間すぐれた鎮痛作用を発揮することができた。

4. 図面の簡単な説明

第 1 図はラット皮膚の透過量を示すグラフである。

る.

次にこれらの供試軟膏組成物を用い、 帯状疱疹 後神経痛の 患者 3 0 例を対象とし、 1 回量として 軟膏 1 5 g を痛覚過敏部に堕布した、 著効、 有効、 やや有効、 無化の 5 段階で評価した結果、 本発明実施例の軟膏は大部分が著効またには 有効であるのに対し、 比較例の軟膏は有効又はや 有効に止まった。 尚本発明実施例のものでは、 塗布後 3 ~ 5 分で額痛効果が発現しはじめ、 1 0 分後にはほぼ完全な額痛効果を発揮するに至り、 額痛効果の持続時間は 5 ~ 7 時間に及んだ。

また慢性関節炎の患者 5 例に適用してみたところ者効~有効が得られた。

ラット皮膚透過試験

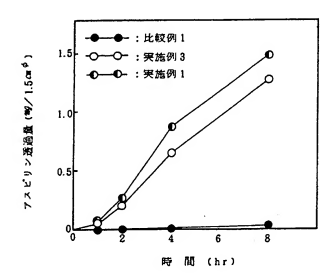
ラット腹部から摘出した皮膚の片面に実施例 1,3及び比較例1の軟膏組成物を夫々塗布し、 被塗布側を下記組成の経衝液(pH8.8)

0.15M NaC1

0.47 m M NaH₂ PO₄ ...

0.8 m M NaH₂ PO₄

第 1 図



出頭人 帝国製選株式会社代理人 弁理士 植木久

第1項の続き

@発明者平石禎子東京都文京区音羽 1 - 20 - 15 - 20 I@発明者阿部幸枝東京都板橋区成増 1 - 7 - 4 - 32 2@発明者正木啓二香川県大川郡大内町三本松39 I - 1